(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-285814

(43)公開日 平成8年(1996)11月1日

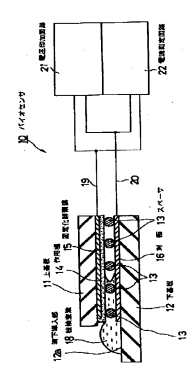
(51) Int.Cl. ⁸		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表	示箇所
G01N		331		G01N 2	7/46	3012	Z	
	27/28			2	7/28	3 3 1 Z 3 5 3 J 3 5 3 R		
	27/327			2	7/30			
	•							
				- 2	7/46	3 3 6 2	Z	
				審査請求	未請求	請求項の数4	FD (全	5 頁)
(21)出願番号		特願平7-112593		(71)出顧人	0000014	143		-
	-		•		カシオ詞	计算機株式会社		
(22)出順日		平成7年(1995)4		東京都	所宿区西新宿 2	「目6番1月	\	
				(72)発明者	当山 忠久			
					東京都	八王子市石川町2	951番地の 5	カシ
					才計算	操株式会社八王	了研究所内	
				(74)代理人	弁理士	杉村 次郎		
							•	

(54) 【発明の名称】 パイオセンサ

(57)【要約】

【目的】 微量の被検査液で測定ができ、しかも小型な バイオセンサを提供する。

【構成】 対向する上基板11と下基板12との対向内側面に、作用極14と、対極16を設け、作用極14の表面に固定化酵素膜15を形成する。固定化酵素膜15と対極16との間にスペーサ13を分散させて介在させて、両極の間隔を均一にし、両極はシール材で保持されている。下基板12には、対向部分より側方に延在された滴下導入部12aが形成されている。このような構成により、両基板を平面的に見て重ねたコンパクトな構造とすることができる。また、その電極間に染み込ませる被検査液18は微量でよく、滴下導入部12aに滴下するだけでよいため、確実で容易な測定を可能にする。



【特許請求の範囲】

1

【請求項1】 相対向する一対の電極のうち一方の電極 の対向内側面に、酵素、あるいは酵素とメディエータと が固定化され、かつ前記一対の電極どうしの間隔をスペ ーサにより保持されることを特徴とするバイオセンサ。 【請求項2】 前記一対の電極のうち一つの電極側に、 側方近傍に延在された被検査液の滴下導入部が形成され ていることを特徴とする請求項1記載のバイオセンサ。 【請求項3】 前記一対の電極は、少なくとも前記滴下 導入部に臨む部分を除いた部分でシール材を介して接合 10 されていることを特徴とする請求項2記載のバイオセン

【請求項4】 前記一対の電極間に電圧を印加するため の電圧印加回路と、前記電極間に流れる電流を検出する ための電流検出回路と、を備えることを特徴とする請求 項1記載のバイオセンサ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、バイオセンサに関 し、さらに詳しくは、各種液体の成分濃度を、固定化し 20 た酵素などを利用して検出する、臨床検査や水質検査な どに用いられる酵素センサに係る。

[0002]

【従来の技術】従来、固定化した酵素を用いたバイオセ ンサの一つとしては、図3 (A) および (B) に示すも のが知られている。図3(A)は平面図であり、図3 (B) は図3 (A) のa-b断面図である。このバイオ センサは、基板1の一側表面上に作用極2と対極3とが 共に設けられている。対極3は、略コ字状の平面形状で あり、矩形状の作用極2の三辺に対して所定距離だけ隔 30 てて形成されている。また、作用極2の表面には、例え ばグルコース酸化酵素 (グルコースオキシダーゼ)を固 定化した固定化酵素膜4が被着されている。このような 構成のバイオセンサは、図3 (B) に示すように、被検 香液(例えば血液、尿など)5を作用極2と対極3とに 跨がるように滴下することにより、その測定が可能とな る。そして、このバイオセンサは、グルコース酸化酵素 の触媒作用により、基質(酵素の作用を受けて変化する 物質)であるグルコースが酸化されるときに消費される 酸素の減少、またはこのとき生成される過酸化水素の増 大を電流測定することにより、グルコース濃度を測定す ることができるようになっている。

【0003】また、他のバイオセンサとしては、図4に 示すような構成のものが知られている。このバイオセン サは、絶縁基板6の一側表面に作用極7が設けられ、そ の他側表面に対極8が設けられている。そして、作用極 7の表面には、固定化酵素膜9が被着されている。この ような構成のバイオセンサは、被検査液の中にセンサ自 体を浸して両電極間に被検査液が存在するようにして検 査を行っている。このバイオセンサにおいても、グルコ 50

ース酸化酵素の触媒作用により、グルコースが酸化され るときに消費される酸素の減少、またはこのとき生成さ れる過酸化水素の増大を電流測定することにより、グル コース濃度を測定することができるようになっている。

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記し た従来のバイオセンサのうちの前者にあっては、基板1 の一側表面上に作用極4と対極3とが平面的に重なり合 わないように配置されているため、これら電極が基板1 の一側表面で占有する面積は必然的に大きいものであっ た。このため、バイオセンサの小型化が図りにくいもの であった。一方、後者では、作用極7と対極8とが絶縁 基板6を挟んで対向するように形成することにより、平 面的にみて重なり合わせることができるため小型化を図 ることは可能である。しかし、絶縁基板6により電極ど うしが隔てられているため、バイオセンサを被検査液に 浸けて両電極が被検査液に接触するようにしなければな らず、このためには相当量の被検査液が必要となる。こ のように、後者では、被検査液の微量測定ができないと いう問題点があった。

【0005】この発明が解決しようとする課題は、小型 化を図ることができると共に、被検査液が微量でも測定 できるバイオセンサを得るにはどのような手段を講じれ ばよいかという点にある。

[0006]

【課題を解決するための手段】請求項1記載の発明は、 相対向する一対の電極のうち一方の電極の対向内側面 に、酵素、あるいは酵素とメディエータとが固定化さ れ、かつ前記一対の電極どうしの間隔をスペーサにより 保持されることを特徴としている。

【0007】請求項2記載の発明は、前記一対の電極の うち一つの電極側に、側方近傍に延在された被検査液の 滴下導入部が形成されていることを特徴としている。請 求項3記載の発明は、前記一対の電極は、少なくとも前 記滴下導入部に臨む部分を除いた部分でシール材を介し て接合されていることを特徴としている。

【0008】請求項4記載の発明は、前記一対の電極間 に電圧を印加するための電圧印加回路と、前記電極間に 流れる電流を検出するための電流検出回路と、を備える ことを特徴としている。

[000.9]

【作用】請求項1記載の発明においては、相対向する一 対の電極間にスペーサが介在されているため、両電極間 に所定の間隔を設けることができ、このため両電極間の 間隙に被検査液を注入させることができるので迅速に測 定することができる。また、両電極の間隔を狭くすれば 被検査液が微量であっても毛細管現象により確実に両電 極間に浸入し、検出されることができる。このように、 両電極を対向させ、しかもその間隔を狭くすることによ り、センサ本体の小型化にでき被検査液が微量であって

も十分かつ迅速に検出することができる。また、両電極 間の間隔を均一に保持することにより、微量の被検査液 でも電極間全体にわたって均一な電界を形成することが でき高精度な定量分析が行える。

【0010】請求項2記載の発明においては、一つの電 極側に側方近傍に延在するように形成された滴下導入部 に被検査液が滴下されると、被検査液が両電極間にすみ やかに浸入して両電極に接触する。このため、センサ自 体を大量の被検査液に浸ける必要がなく、滴下できる程 度の微量での測定が可能となる。

【0011】請求項3記載の発明においては、両電極間 にスペーサを散布しているため、シール材を用いて容易 に両基板を所定間隔に対向して接合することができる。 このとき、被検査液を滴下する滴下導入部に臨む部分以 外をシール材で接合するため、このシール材が被検査液 の両電極間への浸入を妨げることがない。

【0012】請求項4記載の発明においては、電極間に 電圧を印加するための電圧印加回路と、前記電極間に流 れる電流を検出するための電流検出回路と、を備えるこ とにより、一方の電極に固定化された酵素の触媒作用に より、例えば基質が酸化されるときに消費される酸素の 減少や、またはこのとき生成される過酸化水素の増大な どを電流測定することにより、被検査液中の基質濃度を 測定することが可能となる。酸素は一方の電極表面で電 気化学還元され、過酸化水素は電気化学酸化される。こ の性質を利用して、例えば一方の電極の電位を所定の電 位になるように電圧印加回路を制御すると酸素は電気化 学還元され、また酸素以外に電極で反応する物質がない 状態では、電流検出回路で検出される電流値は被検査液 中の酸素分圧に比例する。このようにして、酸素の消費 30 量が判明するため、酵素によって酸化される基質の濃度 が測定できる。なお、過酸化水素の増大をみる場合、過 酸化水素は電気化学酸化されるため、設定する電位の極 性が酸素の減少をみる場合と逆となるが測定原理は酸素 をみる場合と同様である。また、一方の電極に酵素とメ ディエータとが固定化されている場合は、一対の電極間 に電圧印加回路で所定の電位を印加し、電流検出回路で 直接酵素からの電子移動を測ることができる。これによ り、被検査液中の基質の濃度を測定することができる。 [0013]

【実施例】以下、この発明の実施例を図面に基づいて詳 細に説明する。 図1はこの発明に係るバイオセンサの実 施例を示す断面説明図、図2(A)はバイオセンサの平 面図、図2(B)は同図(A)のc-d断面図を示して いる。図中10は、本実施例のバイオセンサを示してい る。このバイオセンサ10は、上基板11と下基板12 とを対向させ、両基板11、12の相対向する面にそれ ぞれ電極が設けられている。下基板12は上基板11と 幅がほぼ等しく、長さが上基板11より長く設定されて いる。そして、両基板11、12は長さ方向の一端縁ど 50 圧が印加されていると、生成した過酸化水素が還元さ

うしが揃い、他端縁側で下基板12のほうが側方近傍に 延在するように配置されている。この下基板12の延在 した部分の上面は、被検査液の滴下導入部12aとなっ ている。

【0014】上基板11の対向内側面に設けられた電極 は、例えば真空蒸着法、マグネットスパッタリング法、 スクリーン印刷法などの周知の方法で形成された作用極 14であり、この作用極14の表面には固定化酵素膜1 **5が設けられている。なお、この固定化酵素15は、グ** 10 ルコース酸化酵素を高分子膜に例えば架橋法や包括法な どの周知の方法で固定化してなる。一方、下基板12の 対向内側面に設けられた電極は、上基板11の作用極1 4と対向する対極16であり、作用極14と同様の方法 で形成されている。また、上基板11に設けられた固定 化酵素膜15と下基板12に設けられた対極16との間 には、複数の、例えば電気絶縁性を有する樹脂でなる、 球状のスペーサ13が分散されて介在されている。この ため、上基板11と下基板12との間には、均一な間隙 が形成されている。また、固定化酵素膜15と対極16 との間の距離は、滴下導入部12aに滴下された被検査 液が毛細管現象により、固定化酵素膜15と対極16と の間に導入され得るような距離に設定されている。この 距離は、スペーサ13の径寸法により決定することがで きる。そして、上基板11と下基板12とは、図2 (A)、(B)に示すように、両側部でシール材17に より互いに固定されている。

【0015】また、図1に示すように、作用極14と対 極16とには、配線19、20を介して電圧印加回路2 1および電流測定回路22が接続されている。

【0016】本実施例では、上記の構成としたことによ り、図1に示すように、下基板12に滴下導入部12a に被検査液18を滴下すると、被検査液18が固定化酵 素膜15と対極16との間に毛細管現象により速やかに 導入されるという作用をもつ。 このように、作用極14 と対極16との間に被検査液18が介在された状態で、 グルコース濃度の測定が可能となる。

【0017】すなわち、グルコースを含む、例えば血 液、尿、だ液などの微量の被検査液18を下基板12の 滴下導入部12aに滴下する。そして、被検査液18が 固定化酵素膜15と対極16との間に浸透すると、被検 40 査液18中のグルコースが、固定化酵素膜15中に固定 化されているグルコース酸化酵素によって酸化され、一 方グルコース酸化酵素自体は還元されて還元型となる。 このとき、被検査液18中に酸素が存在していれば、酸 素が電子受容体となり、還元型となっているグルコース 酸化酵素は元の酸化型に戻る。

【0018】また、このようなグルコースの酸化反応と 同時に過酸化水素が生成される。このとき、電圧印加回 路21により、作用極14と対極16との間に所定の電 れ、これにより作用極14と対極16との間に過酸化水素の還元電流が流れる。この還元電流は、電流測定回路22で測定することができる。この還元電流の大きさは、生成する過酸化水素量に依存している。したがって、過酸化水素の生成量が被検査液18中のグルコース濃度に依存していることから、還元電流の大きさを測定することにより、被検査液18中のグルコース濃度を決定することができる。すなわち、このときの電流の時間変化は、被検査液18中の基質であるグルコース濃度に依存して既知の関数に乗る。このため、電流変化を検出10すれば基質濃度を測定することが可能となる。

【0019】以上、実施例について説明したが、この発 明はこれに限定されるものではなく、構成の要旨に付随 する各種の設計変更が可能である。上記実施例では、作 用極14に固定化する酵素をグルコース酸化酵素とする ことにより、バイオセンサをグルコース濃度の測定に供 されるものとしたが、これに限定されるものではなく、 その触媒作用により基質(測定対象)を酸化する酵素を 作用極に固定化し、基質を酸化することにより発生する 過酸化水素を検出することにより、その基質測定用のバ 20 イオセンサに適用することができる。例えば、固定化酵 素としてアルコール酸化酵素であるアルコールオキシダ ーゼを用いれば、アルコール濃度測定用のバイオセンサ とすることができる。また、固定化される酵素がコレス テロール酸化酵素であるコレステロールオキシダーゼを 用いれば、コレステロール測定用のバイオセンサとする ことができる。

【0020】また、上記実施例では、作用極14の表面に酵素のみを固定したが、これに加えてメディエータを共存させれば、基質を酸化させて還元型に変化した酵素 30 が元の酸化型に戻る際に、メディエータが酵素から電子を奪い還元型メディエータとなる。そして、この還元型メディエータが電極反応によって電極に電子を与え、これにより元の酸化型に戻る。すなわち、酵素とメディエータとを含む基質が作用極表面に存在すれば、酵素とメディエータとを含む基質が作用極表面に存在すれば、酵素とメディエータとを含む基質が作用極表面に存在すれば、酵素とメディエータとを含む基質が作用極表面に存在すれば、酵素とメディエータとを仲介して電子が電極へ移動し、基質濃度に応じた電流が流れる。したがって、この電流を検出すれば基質濃度を測定することができる。

【0021】また、作用極14、対極16は基質と酵素 との間等に行われる化学反応に応じて一方をアノード電 40 極、他方をカソード電極として設定すればよい。さら

に、上記実施例では、滴下導入部12aを下基板12側 に設けたが、対極16を作用極14より長くして、対極 16自体に滴下導入部を形成しても勿論よい。

【0022】またさらに、上記実施例では、絶縁性の樹脂からなるスペーサ13を球状の粒子としたが、絶縁性であればガラス等の無機材料からなるものでもよい。さらに所定の径寸法を有する円柱状の粒子としてもよく、また、作用極と対極との間の距離を均一に保てるものであれば他の形状でもよい。

0 [0023]

【発明の効果】以上の説明から明らかなように、この発明によれば、相対向する電極を平面的に見て重ねた配置とすることができると共に、電極間を狭くできるため、バイオセンサの小型化及び測定の迅速化を図ることができる。特に、スペーサの径寸法を、電極間に被検査液が毛細管現象により染み込む程度に小さくできるため、バイオセンサの薄型化を図れるという効果がある。また、狭い電極間に被検査液が浸入するだけでよいため、測定に用いる被検査液の量が微量でよいという効果がある。さらに、滴下導入部が形成されているため、被検査液を容易かつ確実に供給することが可能となり、使い易いバ

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例のバイオセンサを示す断面説明 図.

【図2】(A)は本実施例のバイオセンサの平面図、

(B)は図2(A)のc-d断面図。

イオセンサを実現する効果がある。

【図3】(A)従来のバイオセンサを示す平面図、

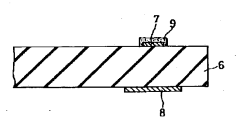
(B) は図3 (A) のa-b断面図。

80 【図4】他の従来例を示す断面図。

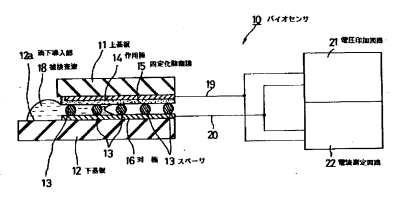
【符号の説明】

- 10 バイオセンサ
- 13 スペーサ
- 14 作用極
- 15 固定化酵素膜
- 16 対極
- 17 シール材
- 18 被検査液
- 21 電圧印加回路
- 40 22 電流測定回路

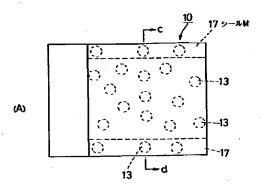
【図4】



【図1】



【図2】



【図3】

